

# KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

## Product identification

### Dénomination du médicament:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS  
Kesium 200 mg / 50 mg purutabletti

---

### Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Voie orale:

- Chien
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Finlande

---

**Description de l'emballage:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

11/12/2011

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

28973

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/12/2011

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0225/003

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028759>